FRANCA MUNITAR 2004/003030



RED'D 07 FEB 2005

BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le 30 mov 2004

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

DOCUMENT DE PRIORITÉ

PRÉSENTÉ OU TRANSMIS CONFORMÉMENT À LA RÈGLE 17.1. 2) OU b)

Martine PLANCHE

BEST AVAILABLE COPY

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIETE INDUSTRIELLE SIEGE 26 bis, rue de Saint-Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone: 33 (0)1 53 04 53 04 Téléphie: 33 (0)1 53 04 45 23 www.hpj.fr

ETABLISSEMENT PUBLIC NATIONAL

CREE PAR LA LOI Nº 51-444 DU 19 AVRIL 1951



26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54

CERTIFICAT D'UTILITÉ Code de la propriété intellectuelle - Livre VI



REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 1/3

BREVET D'INVENTION



REMISPOES PIÈRES C 2003	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire 08540 9 W/O
DATE	NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE
35 INPI RENNES	À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE
0314167	Cabinet Patrice VIDON
N° D'ENREGISTREMENT	Technopôle Atalante
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI DATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉE 0° 2 DEC	4CD man language
	B1 00000
PAR L'INPI	35703 RENNES CEDEX 7
Vos références pour ce dossier	
(facultatif) N2982FR	
Confirmation d'un dépôt par télécopie	☐ N° attribué par l'INPI à la télécopie
NATURE DE LA DEMANDE	Cochez l'une des 4 cases suivantes
Demande de brevet	K
Demande de certificat d'utilité	
Demande divisionnaire	
Demande divisionnalie	
Demande de brevet initiale	N° Date
ou demande de certificat d'utilité initiale	N° Date LIIIII
Transformation d'une demande de	П
brevet européen Demande de brevet initiale	N° Date
TITRE DE L'INVENTION (200 caractères o	
Substance neuroactive et utilisations	
	dune telle substance
DÉCLARATION DE PRIORITÉ	Down and annual and an annual an
	Pays ou organisation Date
OU REQUÊTE DU BÉNÉFICE DE	
LA DATE DE DÉPÔT D'UNE	Pays ou organisation Date
DEMANDE ANTÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisation
The state of the s	Date L
DEMANDEUR (Cochez l'une des 2 cases)	S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»
A THE TOWN OF THE STATE OF THE	Personne morale Personne physique
Nom ou dénomination sociale	Université de Nantes
Prénoms	
Forme juridique	Etablissement Public à caractère Administratif et Scientifique
N° SIREN	
Code APE-NAF	
Domicile Rue	2 rue de la Houssinière
ои	BP 92208
siège Code postal et ville	14 14 13 12 12 NANTES
Pays	FRANCE
Nationalité	
N° de téléphone (facultatif)	N° de télécopie (facultatif)
Adresse électronique (facultatif)	
	S'il y a plus d'un demandeur, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 2/3



•	-		· p· · p·
	Réservé à l'INPI		7
POPPEC :	2003		
35 INPLRE	IMMED		
	0314167		DB 540 @ W / 010801
ENREGISTREMENT			
ONAL ATTRIBUÉ PAR L			
références po	our ce dossier :	N2982FR	
ultatif)	S BOLLES WAS HOUSE HERE SALE		
MANDATAIRE	(s'il y a lieu)		
Nom		VIDON	
Prénom		Patrice	MIDON
Cabinet ou So	ciété	Cabinet Patrice	e VIDON
N °de pouvoir	permanent et/ou		
de lien contra	actuel		1-lant0
•	Rue	Technopôle At	net - BP 90333
Adresse		13.5.7.0.311	RENNES CEDEX 7
Adicase	Code postal et ville	FRANCE	1100
	Pays	02 99 38 23 0	00
	one (facultatif)	02 99 36 02 0	
N° de téléco	pie (facultatif)		
Adresse élec	tronique (facultatif)	Les inventeur	n.com rs sont nécessairement des personnes physiques
Adjesse cic	R (S)	- Alexander Merraner	
Les demand	ieurs et les inventeurs	Oui	ans ce cas remplir le formulaire de Désignation d'inventeur(s)
sont les mê	mes personnes	[X] Non: Da	ans ce cas remplir le formulaire de Designation d'interesser pour une demande de brevet (y compris division et transformation pour une demande de brevet (y compris division et transformation pour une demande de brevet (y compris division et transformation pour une demande de brevet (y compris division et transformation pour une demande de brevet (y compris division et transformation pour une demande de brevet (y compris division et transformation pour une demande de brevet (y compris division et transformation pour une demande de brevet (y compris division et transformation pour une demande de brevet (y compris division et transformation pour une demande de brevet (y compris division et transformation pour une demande de brevet (y compris division et transformation pour une demande de brevet (y compris division et transformation pour une demande de brevet (y compris division et transformation pour une demande de brevet (y compris division et transformation pour une demande de brevet (y compris division et transformation pour une demande de brevet (y compris division et transformation pour une demande de brevet (y compris division et transformation pour une demande de brevet (y compris division et transformation pour une demande de brevet (y compris division et transformation pour une demande de brevet (y compris division et transformation pour une de brevet (y compris division et transformation pour une de brevet (y compris division et transformation pour une de brevet (y compris division et transformation et transfo
RAPPORT	DE RECHERCHE	Uniquement	pour une de management de la company de la c
Che L HOLLE LE MA	Établissement imméd	iat 🔀	
	ou établissement diffe	SPÁ L ETT	V mêmas lour propre dépô
		Uniquement	pour les personnes physiques effectuant elles-mêmes leur propre dépô
Paiement é	échelonné de la redevance	Oui	
	(en deux versements)	Hon	
			Le personnes physiques
9 RÉDUCTI	ON DU TAUX	1	nt pour les personnes physiques pour la première fois pour cette invention (joindre un avis de non-imposition pour la première fois pour cette invention (joindre une copie de la
DES RED	EVANCES .	1	the attack pour cette invention (101114116 4116 Copie to
		Obtenue	e antérieurement à ce depot pour cette internation de la
		décision d'ad	dmission a l'assistance gratano da consequence
	an em	<u> </u>	
Si vous a	vez utilisé l'imprimé «Suito le nombre de pages jointe	s	VISA DE LA PRÉFECTURE
			OU DE L'INPI
10 SIGNATU	JRE DU DEMANDEUR	D-(00) Ch: 50)	CHE? INSTITUT
OU DU N	ЛАNDATAIRE qualité du signataire)		NATIONAL
(Nom et	N mandataire (CPI 92-12	50) Ur 50	4-179
	IN Manualaire (OF 102-12	·/ حــ	
P. VIDO			MDUST NOU!

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.



26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54

BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI



REQUÊTE EN DÉLIVRANCE



REMISE DES PIÈCES.	2005	Page suite N° جــ / جـ.
DATE 35 INPI F	RENNES	
	0314167	
N° D'ENREGISTREMEN		·
NATIONAL ATTRIBUÉ PA		Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire 08 829 9 W / 13060
Vos références	pour ce dossier (facultatif)	N2982FR
DÉCLARATI	ION DE PRIORITÉ	Pays ou organisation
	TE DU BÉNÉFICE DE	Date No
	DE DÉPÔT D'UNE	Pays ou organisation
•	ANTÉRIEURE FRANÇAISE	Date Lili N° Pays ou organisation
		Date
DEMANDED	IR (Cocliez l'une des 2 cases	
Nom	to the angle of the property of the second	Université d'Angers
ou dénomina	tion sociale	Oniversite d'Arigers
Prénoms		
Forme juridiq	ue	Etablissement Public à caractère Administratif et scientifique
N° SIREN		L L L L L L L L L L L L L L L L L L L
Code APE-NA	AF	
Domicile	Rue	40 rue de Rennes
ou		
siège	Code postal et ville	4 19 10 13 15 J ANGERS Cedex
Nationalité	Pays	FRANCE
	10 1 10	·
N° de télépho N° de télécop		
	onique (facultatif)	
5 DEMANDEUR	(Cochez l'une des 2 cases)	province with the approve of a family to be found to be a family t
Nom	(Coone21 dife des 2 cases)	Personne morale Personne physique
ou dénominati	ion sociale	
Prénoms		
Forme juridiqu	ie	
N° SIREN		
Code APE-NAF		
D	Rue	
Domicile ou		
siège [Cuae postal et ville	
	Pays	
Nationalité		
N° de téléphon		
N° de télécopie		
	nique (facultatif)	
SIGNATURE D	U DEMANDEUR	ON mandataire (CPI 92-1250) VISA DE LA PRÉFECTURE
OU DU MANI		(Oll/DE-LINDI
Grom et quain	té du signataire) 🕽 - 🚓	CONTR Chistoph
		PRINTER

[🗀] loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Ele garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI

Substance neuroactive et utilisations d'une telle substance.

L'invention concerne principalement le domaine de la biochimie.

Plus précisément, l'invention concerne le domaine des substances neuroactives.

5

Les cellules sont délimitées par des membranes qui présentent des perméabilités sélectives pour plusieurs ions, essentiellement les ions Na⁺, K⁺, Ca²⁺ et Cl⁻.

Ces perméabilités sélectives sont assurées par des canaux ioniques qui sont constitués par des protéines transmembranaires formant des pores au travers des membranes cellulaires.

10

Ces pores autorisent les flux transmembranaires passifs d'ions et jouent ainsi des rôles prépondérants dans de nombreuses fonctions cellulaires telles que l'excitation, la transmission synaptique, la sécrétion ou la contraction.

15

Les flux ioniques au travers de la membrane sont soumis à une force électrochimique déterminée à la fois par une répartition asymétrique de chacun des ions de part et d'autre de la membrane, c'est-à-dire un gradient de concentration, et par un champ électrique, suivant l'équation de Nernst.

20

Toutes espèces ioniques considérées, le système évolue vers un état d'équilibre qui définit le potentiel de la cellule au repos. Selon le type cellulaire, ce potentiel varie entre -40 mV et -90mV.

Les canaux ioniques ont donc un rôle primordial dans la fonction cellulaire et beaucoup d'applications sont attendues pour des produits actifs sur ceux-ci.

25

De telles substances neuroactives agissant sur les canaux ioniques présentent notamment un intérêt pour la recherche fondamentale, puisque employés comme agents pharmacologiques, ils permettent de mieux connaître les mécanismes des fonctions nerveuses.

30

Parallèlement, on sait qu'un certain nombre de maladies ou syndromes sont liés aux troubles de l'excitabilité neuronale. De telles substances neuroactives agissant sur les canaux ioniques peuvent donc aussi aider au développement de nouveaux médicaments.

5

10

15

20

25

30

De nombreux domaines liés à un dérèglement du système nerveux central sont ainsi à l'heure actuelle explorés : les douleurs neuropathiques (spontanées ou associées aux opérations, cancers, zonas etc.), les maladies neurodégénératives (maladie d'Alzheimer, maladie de Parkinson), les troubles psychiques (schizophrénie) ou neurologiques (épilepsie).

Il existe donc un besoin pour de nouvelles substances neuroactives et notamment pour celles susceptibles d'agir sur les canaux ioniques.

Depuis une cinquantaine d'années, la recherche de métabolites bioactifs s'est tournée vers le monde marin. En effet, de par leur incroyable biodiversité, les espèces océaniques constituent un gigantesque réservoir de substances naturelles.

Par exemple, en ce qui concerne les substances neuro-actives, l'omégaconotoxine a été isolée à partir d'un mollusque (*Conus magus*). Cette substance, qui bloque certains canaux calciques, présente une efficacité 100 à 1000 fois supérieure à celle de la morphine. Elle est maintenant utilisée pour la réalisation d'un médicament destiné à lutter contre la douleur : le ziconotide (marque déposée).

Un objectif de la présente invention est donc de proposer une nouvelle substance neuroactive agissant sur les canaux ioniques membranaires.

En particulier, un objectif de la présente invention est de proposer une telle substance susceptible d'agir sur un type de canal calcique.

Encore un autre objectif de la présente invention est de proposer une telle substance présentant une potentialité pour la réalisation de médicaments destinés à lutter contre les troubles de l'excitabilité neuronale (canalopathies).

Encore un autre objectif de la présente invention est de présenter une telle substance neuroactive qui pourrait, le cas échéant, être utilisée comme insecticide, ou antagoniste, chez l'homme, des effets toxiques de certains insecticides.

Ces différents objectifs sont atteints grâce à l'invention qui concerne une

substance neuroactive caractérisée en ce qu'elle répond à la formule (O)

5

15

HO CH CH CH2
$$H_{2}C$$

$$CH$$

$$R_{1}$$

$$R_{2}$$

$$R_{4}$$

dans laquelle R1, R2, R3 et R4 sont identiques ou différents et sont des radicaux méthyle ou éthyle.

Préférentiellement, ladite substance répond à la formule (I)

qui présente une stéréochimie particulière par rapport à la formule (O)

De façon préférée entre toutes, cette substance est constituée par le 6S-acétyl-4R,5R-diméthyl-1R(10S)-époxy-2R-hydroxy-7R-acétoxydécahydronaphtalène de formule (II)

Une telle substance répond à la formule (I) indiquée ci-dessus avec R1, R2, R3 et R4 constitué chacun par un radical méthyle.

Cette substance a été isolée par les inventeurs chez un corail, à savoir le cnidaire Rhytisma fulvum.

L'espèce Rhytisma fulvum appartient à la famille des Alcyoniidae à l'ordre des Alcyonacea, à la sous classe Octocorallia, à la classe Anthozoa, et à l'embranchement Cnidaria. Cette espèce de cnidaire a été décrite par Forskal en 1775 et par Alderslade en 2000 (Zool.Med.Leiden, 2000, 74(16): 237-249).

10

5

Rhytisma fulvum est un corail qui présente une large distribution bathymétrique puisqu'il s'étend de -3m à -40m. Sa distribution géographique le localise dans les mers tropicales sur des sites ponctuels mais d'une manière particulièrement abondante. On le trouve notamment en Mer Rouge, à Zanzibar, à Madagascar, aux lles Paternoster (Indonésie), en Papouasie, en Nouvelle-Guinée et le long de la grande barrière de corail australienne.

15

De nombreux métabolites ont déjà été isolés de Rhytisma fulvum notamment par Bowden et al. Tetrahedron Lett., 1980, 21 (32): 3105-3108, par Green et al. J.Nat.Prod., 1992, 55 (9): 1186-1196 et Wessels et al. J.Nat.Prod., 2001, 64 (3): 370-372. Aucune activité pharmacologique n'a été associée à ceux-ci.

20

Tous ces métabolites appartiennent à la classe chimique des terpènes. A la connaissance de la Demanderesse le métabolite de formule (II) n'a jamais été décrit.

25

Tel qu'il sera exposé ci-après plus en détails, les inventeurs ont prouvé que cette substance de formule (II) présentait une neuroactivité chez la blatte. Plus précisément, les chercheurs ont prouvé que cette substance de formule (II) était un activateur spécifique des canaux calciques transitoires à bas seuil d'activation, ce qui en fait, à leur connaissance le premier activateur membranaire de ce type de canaux calcium.

30 titre de r

Cette substance (II) pourra donc être utilisée en recherche fondamentale à titre de réactif pharmacologique notamment dans le cadre de travaux impliquant

les canaux ioniques membranaires.

Pour l'instant, les chercheurs n'ont pas encore déterminé si cette neuroactivité était spécifique aux insectes ou existait aussi chez le mammifère, voire chez l'être humain.

5

Si la neuroactivité de cette substance se révèle ultérieurement spécifique aux insectes, cette substance sera susceptible d'être utilisée pour la réalisation d'insecticides. Dans ce cadre, cette substance pourra être utilisée seule ou en combinaison avec au moins un autre insecticide tels que notamment ceux induisant une neuroactivité contraire à celle du composé selon l'invention.

10

Si au contraire, la neuroactivité de cette substance est également observée chez l'être humain, cette substance pourra être utilisée pour

- la fabrication de médicaments activateurs de neurones dopaminergiques par exemple pouvant être utilisé notamment pour lutter contre la maladie de Parkinson qui est caractérisée entre autre par une diminution de la fréquence des potentiels d'action de ce type de neurones;

15

- la fabrication de médicaments destinés à lutter contre la diminution de la fréquence des potentiels d'action des neurones à activité pacemaker. Cette fabrication pourra être étendue à une utilisation dans la lutte contre les troubles cardiaques.

20

On notera que la substance de formule (II) isolée par les inventeurs chez Rhytisma fulvum pourra tout à fait être synthétisée par voie chimique. Dans ce cadre, il pourra être obtenu des substances de formule (I) dans lesquelles les radicaux R1, R2, R3, R4 seront constitués par des radicaux méthyle et/ou éthyle. Les inventeurs estiment que les substances de formule (O) ou de formule (I), proches de la substance de formule (II), sont susceptibles de présenter eux aussi une neuroactivité et donc d'être utilisées pour les mêmes applications que celles indiquées ci-dessus.

25

L'invention, ainsi que les différents avantages qu'elle présente seront plus facilement compris grâce à la description qui va suivre des travaux menés par les inventeurs démontrant la neuroactivité chez la blatte (Periplaneta

30

americana) de la substance de formule (II). Cette description donnée en référence aux figures dans lesquelles :

- les figures 1 et 2 concernent les trois types de courants calciques ;

5

10

15

20

25

30

- les figures 3, 4 et 5 concernent l'effet de la substance de formule (II) sur l'activité électrique spontanée des neurones DUM de la blatte ;
- la figure 6 concerne l'influence de la substance de formule (II) sur des potentiels d'action déclenchés sur des neurones DUM de la blatte;
- la figure 7 concerne l'effet de la substance de formule (II) sur le courant calcique HVA lors d'une impulsion dépolarisante;
- la figure 8 concerne l'effet de la substance de formule (II) sur l'amplitude du courant calcique LVA global en fonction du temps ;
- la figure 9 concerne l'effet de la substance de formule (II) sur l'amplitude du courant calcique LVA global en réponse à une impulsion dépolarisante;
- la figure 10 concerne l'effet de la substance de formule (II) en présence de chlorure de nickel sur l'amplitude du courant calcique LVA m et HVA;
- la figure 11 concerne l'effet de la substance de formule (II) en présence de chlorure de nickel sur l'amplitude du courant calcique LVAm enregistré lors d'une impulsion dépolarisante;
- la figure 12 résume les effets de la substance de formule (II) sur l'amplitude des différents courant calciques.
- 2625 g de corail Rhytisma fulvum pêché au large de Djibouti ont été utilisés pour obtenir un extrait éthanolique de 33,5 g (rendement 1,28%).

La substance de formule (II) a été extraite par un procédé classique de chromatographie selon le mode opératoire décrit ci-après.

L'extrait éthanolique de Rhytisma fulvum a été soumis à une Chromatographie Liquide sous Vide (CLV) sur silice. L'élution a été effectuée avec un mélange de dichlorométhane (CH2Cl2) et de méthanol (MeOH).

Une Chromatographie Liquide sous Vide avec une phase stationnaire apolaire C₁₈ a ensuite été effectuée sur la fraction CH₂Cl₂/MeOH 98 :2 obtenue à l'étape précédente avec un éluant constitué par un mélange de méthanol (MeOH) et d'eau.

Une Chromatographie Liquide sous Vide sur silice a ensuite été effectuée sur la fraction MeOH/H₂O 50 :50 obtenue à l'étape précédente avec un éluant constitué d'hexane et d'acétone.

Une Chromatographie Liquide Haute Performance sur gel de silice (Nucléosil® 5μ mSi) a ensuite été effectuée sur la fraction hexane/acétone 60/40 obtenue à l'étape précédente avec un éluant constitué de dichlorométhane et d'éthanol (EtOH)

La fraction présentant un temps de rétention compris entre 7 mn 30 et 9 mn a ensuite été ensuite soumise à une Chromatographie Liquide Haute Performance sur gel de silice (Nucléosil® 5μ mSi) en utilisant un éluant constitué de dichlorométhane et d'éthanol (EtOH) ce qui a permis l'obtention de deux fractions dont l'une présentant un temps de rétention compris entre 25 à 34 minutes. Cette fraction a été analysée et a permis de conclure qu'il s'agissait d'un composé de formule (II).

Lors de ces expériences, le matériel chromatographique utilisé pour la Chromatographie Liquide sous Vide présentait les caractéristiques suivantes :

- adsorbant : silice 60 Å, granulométrie 35-70 μ m, Chromagel SDS ; C₁₈, 60 Å, granulométrie 60 μ m, Macherey-Nagel
 - colonne de verre avec de la laine de verre comme filtre.

Le matériel chromatographique utilisé pour la Chromatographie Liquide à Haute Performance présentait quant à lui les caractéristiques suivantes :

- manomètre : 806 module manométrique, Gilson
- pompe à solvants : 305 pump, Gilson
- injecteur: vanne Rheodyne, boucle 100 μL
- détecteurs : 115 UV et 132 RI, Gilson

30

25

5

10

15

20

- imprimante: SE120, BBC Guerz Metrawatt

- colonnes analytiques : 250 x 4.6 mm, Nucleosil 5 μ m Si

- colonne préparative : 250 x 22 mm, Rsil 10 μ m

- seringue: 100 μ L ou 500 μ L, Hamilton.

5

10

15

On notera que la substance de formule (II) a été obtenue avec un rendement de 1,05% par rapport à l'extrait éthanolique de départ, c'est-à-dire, 0,0013% en poids par rapport à la matière première.

La neuroactivité de la substance de formule (I) a ensuite été testée par injection sur des larves de diptères. Dans ce cadre, les inventeurs ont utilisé des larves de Cyloraphes de l'espèce *Phormia terrae novae* au stade larvaire III, juste avant le stade imago permettant la métamorphose en pupe ou en nymphe. Ce type de larves est disponible dans les magasins de pêche et se conserve dans du son à 4°C pendant 10 jours maximum.

L'injection du produit est réalisée à l'aide d'une micro-seringue de précision équipée d'une aiguille hypodermique biseautée. L'aiguille est insérée au niveau du dernier segment abdominal de l'animal face dorsale. L'injection est considérée comme réussie si la larve est toujours mobile au bout de l'aiguille. Dans ce type de test, une contraction ou une relaxation d'un minimum de 5 secondes est définie comme une réponse positive, l'intensité et la durée étant cependant dose-dépendante tandis que l'absence de tout symptôme sur 10 min constitue une réponse négative.

25

30

20

La substance (II) a été testée en injectant une dose unique de 350 μg de produit par larve (poids moyen des larves 70 mg), au moyen d'une injection de 7 μ l d'une solution à 50 mg/ml du produit dans le mélange eau : DMSO 85-15 v/v.

Cette concentration a ensuite été diluée de moitié jusqu'à ce qu'aucune activité des larves soit détectée.

Ces tests ont permis d'établir que la concentration minimale active sur les larves de diptères de la substance de formule (II) est de 3,1 μ g par μ L et par 10 mg de larves.

Le poids moléculaire de la substance de formule (II) étant de 296 g par mole, la CMA de celle-ci est donc d'environ 1 mM / mg de larves.

Les inventeurs ont ensuite étudié les effets possibles de la substance de formule (II) sur les courants ioniques membranaires neuronaux.

Dans un premier temps, les canaux sodiques et potassiques neuronaux ont été étudiés. Ces canaux sont impliqués dans la genèse des potentiels d'action.

5

10

15

20

25

30

Cette étude a été menée sur des axones géants de blattes (*Periplaneta americana*). L'axone géant de ces blattes a été isolé dans un connectif d'une chaîne nerveuse abdominale ventrale.

Lors de l'expérimentation, l'axone est baigné par du liquide physiologique. L'expérimentation se fait en potentiel imposé et en courant imposé en absence et en présence de la substance de formule (II).

Cette expérimentation n'a permis de constater aucun changement sur le potentiel d'action. La substance de formule (II) n'a donc pas d'activité sur les canaux sodiques et potassiques axonaux de blatte.

Une seconde expérimentation a été menée sur les neurones dorsaux impairs et médians (neurones DUM pour Dorsal Unpaired Median Neurons) du système nerveux central des blattes (*Periplaneta americana*). Ces neurones sécrètent notamment une amine biogène, l'octopamine, un neuromédiateur dont la structure chimique est proche de la dopamine des vertébrés. Ils constituent un bon modèle d'étude car ils présentent des propriétés électrophysiologiques proches de celles des neurones dopaminergiques des vertébrés.

Ces neurones DUM sont isolés à partir de la ligne médio-dorsale du dernier ganglion abdominal terminal de la chaîne nerveuse des blattes mâles adultes, par digestion enzymatique et dissociation mécanique, selon la technique décrite par Lapied et al. (J. Exp. Biol., 1989, 144: 535-549). Les neurones ainsi isolés sont maintenus en culture à 29°C pendant 24h avant expérimentation. La technique du patch-clamp en configuration cellule entière est utilisée pour mesurer l'activité électrique ainsi que les courants calciques (conditions de potentiel et/ou de courant imposé) selon la méthode décrite par Grolleau et

Lapied (J.Neurophysiol. 1995, 73: 160-171).

5

10

15

20

25

30

Une telle expérimentation a eu pour objectif de déterminer sur quel type de canal calcique la substance de formule (II) agissait.

Il existe en effet deux grands groupes de canaux calciques, à savoir les canaux calciques à haut seuil d'activation (HVA pour High Voltage Activated calcium channel - voir figure 1) et les canaux calciques à bas seuil d'activation (LVA pour Low Voltage Activated calcium channel - voir figure 2). Parmi les canaux calciques à bas seuil d'activation, on distingue les canaux calciques LVA transitoires (LVAt) et les canaux calciques LVA maintenus (LVAm).

Les courants calciques HVA s'activent pour des potentiels proches de -30mV.

Les courants calciques LVA s'activent pour des potentiels plus négatifs compris entre -70 et -50 mV.

Le courant calcique LVA transitoire est caractérisé par un seuil d'activation à -70 mV. L'inactivation est dépendante du potentiel et indépendante de l'influx de Ca²⁺. Ce courant qui est sensible au chlorure de nickel (100 µM) est impliqué dans la phase initiale de pré-dépolarisation. Il correspond au courant de type T classique des vertébrés.

r, -

Ċ

Le courant calcique LVA maintenu se distingue par un seuil d'activation à -60 mV, une inactivation dépendante du potentiel et de la concentration intracellulaire de Ca^{2+} . Il est insensible au chlorure de nickel (100 μ M) et est impliqué dans la phase terminale de la pré-dépolarisation.

Une première série d'expériences sur les neurones DUM a permis de voir un effet de la substance de formule (II) sur l'activité électrique « pacemaker ». Les expériences ont été réalisées en présence de 4-aminopyridine (4-AP, 2 mM) afin de bloquer le courant potassium de type A, lequel intervient normalement pour maintenir une fréquence basse de décharge des potentiels d'action (Grolleau et Lapied, 1995). En absence de 4-AP, l'activation de ce courant est susceptible de masquer une variation éventuelle de la fréquence de décharge des potentiels d'action.

Comme le montre la figure 3 ci-après, la fréquence des potentiels d'action est affectée, mais l'amplitude reste inchangée. En présence de la substance (II) à $100~\mu\mathrm{M}$, la fréquence est augmentée d'un facteur 2,1 qui est statistiquement significatif comme le montre la figure 4. La phase de post-hyperpolarisation est également augmentée comme le montre la figure 5. Enfin, la pente de la pré-dépolarisation est plus élevée, ce qui a pour conséquence un déclenchement plus précoce du potentiel d'action, sans changement dans s'a durée, ni dans son amplitude.

Des expériences ont également été réalisées sur une activité électrique déclenchée par injection d'un échelon de courant dépolarisant contrôlé en amplitude et en durée (figure 6). Les résultats obtenus dans ces conditions sont en accord avec les expériences réalisées sur l'activité spontanée. Une augmentation à la fois de la phase de post-hyperpolarisation et de la pente de la pré-dépolarisation est observée. Ceci se traduit par une augmentation de la fréquence de décharge, le seuil de déclenchement du potentiel d'action étant atteint plus tôt. Aucune modification dans l'amplitude ou la durée du potentiel d'action n'a été observé.

L'ensemble de ces observations tend à exclure un effet direct de la subsance de formule (II) sur les canaux sodiques et potassiques puisque respectivement ni l'amplitude du potentiel d'action ni sa durée ne sont affectées par sa présence. Ces observations confirment donc les résultats obtenus précédemment sur l'axone géant de blatte. Par contre, la subsance de formule (II) augmente la fréquence de décharge des potentiels d'actions. Or, ce sont principalement les courants calciques de type LVA, transitoire et maintenu, qui interviennent dans la phase de pré-dépolarisation.

Les deux groupes de courants calciques (i.e., HVA et LVA) sont suffisamment différents pour que l'on puisse étudier séparément l'action de composés neuroactifs sur chacun d'eux. Grâce à l'utilisation d'un protocole expérimental permettant d'appliquer deux impulsions dépolarisantes d'amplitudes différentes, il est possible d'enregistrer uniquement le courant

HVA (test à -10 mV à partir d'un potentiel de référence de -100 mV) ou le courant LVA global (test à -50 mV à partir d'un potentiel de référence de -100 mV). Dans le dernier cas, il est également possible d'enregistrer uniquement le courant LVAm en travaillant en présence de 100 μM de chlorure de nickel. Dans ces conditions, le courant LVAt s'obtient par « soustraction » du courant LVA global avec le LVAm. Dans tous les cas, les enregistrements sont obtenus en présence d'inhibiteurs spécifiques des courants sodiques et potassiques (100 nM de tétrodotoxine, 100 mM de TEA-CI et 5 mM de 4-AP, respectivement).

Lorsqu'une impulsion dépolarisante de +90 mV est appliquée au potentiel de référence de -100 mV, seul le courant calcique HVA est activé. Or, l'amplitude de ce courant est seulement réduite de 9% (n = 7) par rapport au contrôle en présence de la substance de formule (II). Cette variation n'est pas significative et permet de conclure que le produit agit très peu au niveau du courant calcique de type HVA (figure 7).

Lorsque la substance de formule (II) est appliquée sur les neurones DUM, l'amplitude du pic du courant calcique LVA global, enregistrée en réponse à une impulsion dépolarisante de +50 mV à partir d'un potentiel de référence de -100mV, augmente immédiatement ($+81\% \pm 24$; n = 7; figure 8). Par contre, il apparaît clairement que la composante maintenue mesurée en fin de l'impulsion dépolarisante n'est pas affectée (figure 9). Ces deux expériences orientent donc vers l'hypothèse que la substance de formule (II) affecte sélectivement un des deux types de canaux calciques LVA. Cette hypothèse a été vérifiée en réitérant l'expérience, mais cette fois en présence de 100μ M de chlorure de nickel connu pour bloquer sélectivement le courant calcique LVAt.

Les inventeurs ont constaté que ni l'amplitude du courant LVAm (figures 10 et 11), ni celle du HVA ne sont modifiées (figure 10). Cela confirme donc que la substance de formule (II) agit spécifiquement au niveau du LVAt.

La figure 12 résume les effets de la substance de formule (II) sur l'amplitude des différents courant calciques

La substance de formule (II) augmente donc la fréquence de décharge des

10

5

15

20

25

30

potentiels d'action en potentialisant le canal calcique de type LVAt. Il y a donc entrée de calcium, donc accentuation de la pente de pré-dépolarisation qui permet d'atteindre plus rapidement le seuil de déclenchement du potentiel d'action.

5

L'analogie entre l'octopamine des neurones DUM d'insectes et la dopamine des neurones dopaminergiques de la substance noire du cerveau humain, peut laisser envisager qu'un produit actif sur les premiers puisse également l'être sur les seconds.

10

S'il s'avère que la substance de formule (II) est spécifique aux canaux calciques d'insecte, cette substance pourrait être utilisée dans des insecticides comme indiqué ci-dessus.

15

Si au contraire, cette substance agit également sur les canaux calciques LVAt de vertébrés, elle pourrait être utilisée pour la fabrication de médicaments activateurs, par exemple, des neurones dopaminergiques, notamment pour soigner la maladie de Parkinson, ainsi que comme médicaments destinés à soigner les pathologies liées à une diminution de la fréquence des potentiels d'action des neurones à activité pacemaker.

REVENDICATIONS

1. Substance neuroactive caractérisée en ce qu'elle répond à la formule

5 (0)

10

dans laquelle R1, R2, R3 et R4 sont identiques ou différents et sont des radicaux méthyle ou éthyle.

2. Substance neuroactive selon la revendication 1 caractérisée en ce qu'elle répond à la formule (I)

20

25

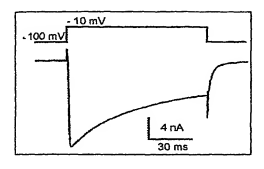
3. Substance neuroactive selon la revendication 2 caractérisée en ce qu'elle est constituée par la 6S-acétyl-4R,5R-diméthyl-1R(10S)-époxy-2R-hydroxy-7R-acétoxydécahydronaphtalène répondant à la formule (II)

30

- 4. Substance selon la revendication 3 caractérisée en ce quelle est extraite du cnidaire Rhytisma fulvum
- 5. Subtsance selon la revendication 1,2 ou 3 caractérisée en ce qu'elle est produite par synthèse chimique.
 - Utilisation d'une substance selon l'une quelconque des revendications
 1, 2 ou 3 pour la réalisation d'un réactif pharmacologique
- 10 7. Utilisation selon la revendication 6 caractérisée en ce que ledit réactif pharmacologique est un activateur sélectif des canaux membranaires calciques transitoires à bas seuil d'activation.
- 8. Utilisation d'une substance selon l'une quelconque des revendications
 1, 2 ou 3 pour la réalisation d'un insecticide.
 - 9. Utilisation selon la revendication 8 caractérisée en ce que ladite substance est utilisée en association avec un autre insecticide.
- 20 10. Utilisation d'une substance selon la revendication 1, 2 ou 3 pour la fabrication d'un médicament destiné à lutter contre des maladies liées aux troubles de l'excitabilité neuronale.
- Utilisation selon la revendication 10 pour la fabrication d'un
 médicament activateur des neurones dopaminergiques.
 - 12. Utilisation selon la revendication 11 pour la fabrication d'un médicament destiné à lutter contre la maladie de Parkinson.

13. Utilisation selon la revendication 10 pour la fabrication d'un médicament destiné à lutter contre la diminution de la fréquence de décharge des potentiels d'action des neurones à activité pacemaker.





- 50 mV 100 mV composante maintenue : LVAm 500 pA composante transitoire : LVAt · 30 ms

Fig. 1

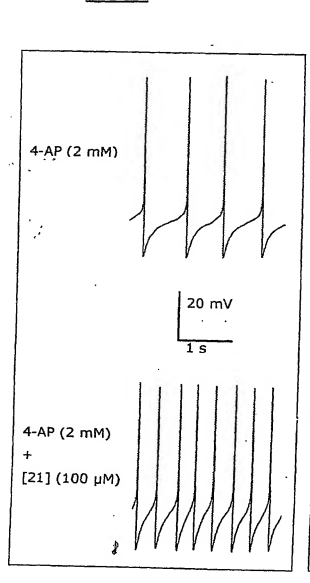
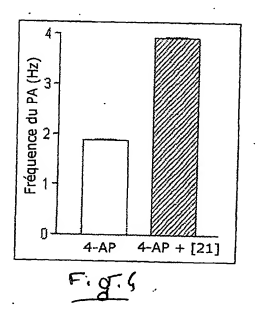


Fig.2



c) contrôle [21] [21] 20 mV 0.1 s augmentation de la postaccentuation de la pente de la pré-dépolarisation hyperpolarisation [21]

· Fig. 3

Fi g.5

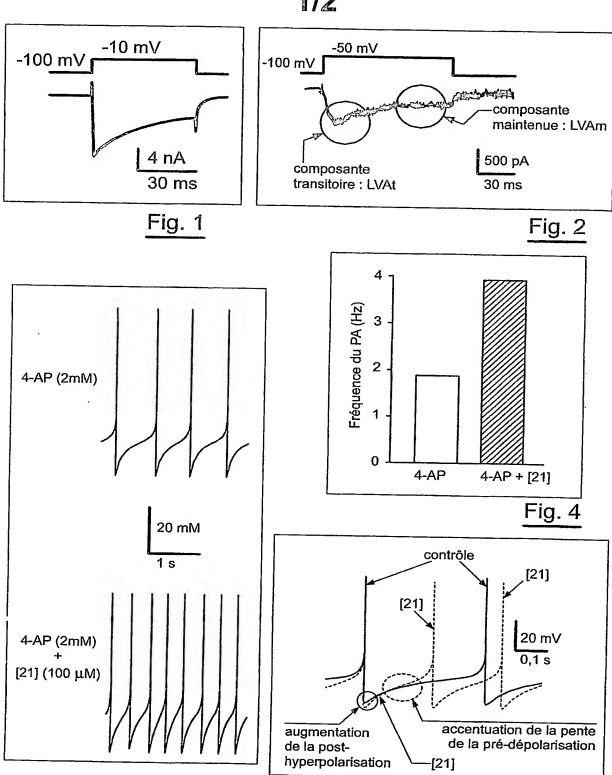


Fig. 3 Fig. 5

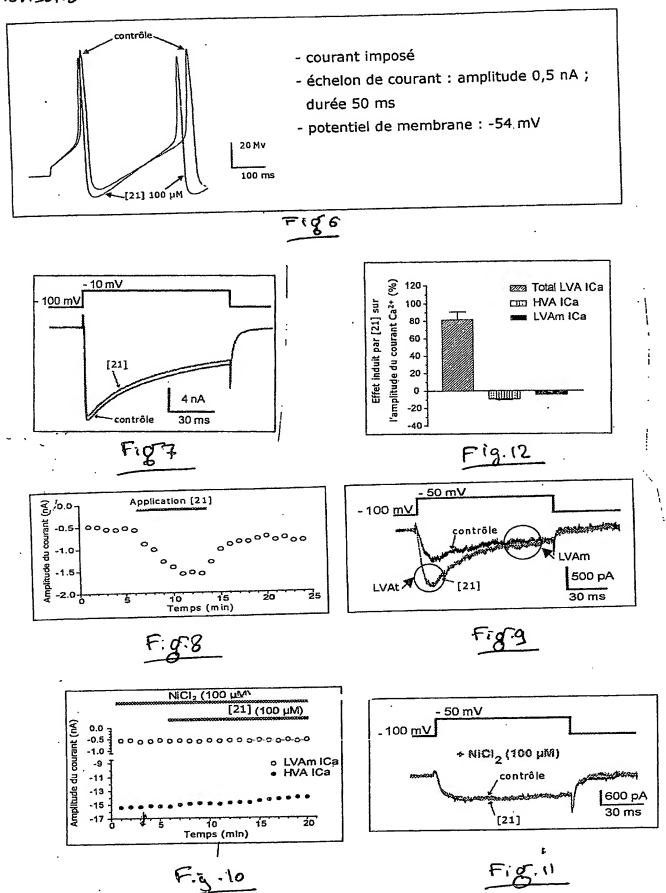


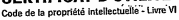
Fig. 12

Fig. 11



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ





DÉPARTEMENT DES BREVETS

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 1../2.. (Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

bis, rue de Saint Péte	rsbourg		(Si le demandeur n'est pas i liventeur ou rainque inve	•	
ns, rue de Saint Petersburg 00 Paris Cedex 08 phone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 93 59 30		•	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire	DB 113 W /2608	
Spriotio V do 44 d			Cet imprime est a rangin income		
los références pour ce dossier N facultatif)		N2982FR			
I° D'ENREGISTI	REMENT NATIONAL	0,5	> 1M67		
TITRE DE L'INVE	NTION (200 caractères ou es	spaces maximum)		
Substance neuro	active et utilisations d'une t	telle substance	;		
	•				
LE(S) DEMAND	EUR(S):		·		
1. Université de	1 (anti-	niversité d'Ang			
2 rue de la H	oussinière 40	rue de Renne: 35 ANGERS	s Cedex		
BP 92208	TES CEDEX 3	MINOLINO	Code		
44322 INAIN	IES CEDEA 3				
DECICNE/NT\	EN TANT OUTINVENTEUE	R(S) : (Indique	ez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de t	rois inventeur	
pesigne(NI)	nulaire identique et numé	rotez chaque	page en indiquant le nombre total de pages).		
		PETIT			
Nom		Karina-Eth	nel		
Prénoms					
Adresse	Rue	19 bouleva	19 boulevard Victor Hugo		
	Code postal et ville	44200	NANTES		
Société d'appar	Société d'appartenance (facultatif)				
Nom			BIARD		
Prénoms		Jean-France			
Adresse	Rue	16 rue du	Cardinal Richard		
	Code postal et ville	44300	NANTES		
Société d'appar	tenance (facultatif)				
Nom		LAPIED	LAPIED		
Prénoms		Bruno	Bruno		
Adresse	Rue	14 place de l'Oratoire			
	Code postal et ville	44000	NANTES		
Société d'appar	rtenance (facultatif)				
DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S)		P.0			
OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire)		0	LANCHER (8: 97-120 1		
le 1er décembre 2003 P. VIDON mandataire (CPI 92-1250)					

La loi nº78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ



Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécople : 01 42 93 59 3 DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 2../2.. (Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

éléphone : 01 53 04 53	04 Télécople : 01 42 93 59 30		Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire	DB 113 W /260899	
Vos références po (facultatif)	our ce dossier	N2982FR			
	EMENT NATIONAL	Dy.	1 h 167		
	NTION (200 caractères ou esp				
				d ye	
Substance neuroa	ctive et utilisations d'une te	lle substance			
LE(S) DEMANDE	HR(S):				
1. Université de	Nantes 2. Univ	versité d'Ange	ıs ·		
2 rue de la Ho	ussinière 40 r	ue de Rennes			
BP 92208 44322 NANT		5 ANGERS C	edex		
44322 IVAIVI.	ES CEDEA 3				
	N TARIT OLUMWENTEIR	S) - (Indiquez	en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de tro	oiś inventeurs,	
DESIGNE(NI) E	ulaire identique et numér	otez chaque i	page en indiquant le nombre total de pages).	1,*	
		GROLLEAT		·	
Prénoms		Françoise			
Adresse	Rue	20 Esplanad	20 Esplanade du Val d'Or		
7.0.000	Code postal et ville	49265	AVRILLE		
Société d'appartenance (facultatif)					
Nom	Nom		HAMON		
Prénoms		Alain	Alain		
Adresse	Rue	4 rue des G	randes Pannes		
	Code postal et ville	49100	ANGERS		
Société d'apparte	enance (facultatif)				
Nom					
Prénoms					
Adresse	Rue				
	Code postal et ville				
Société d'appartenance (facultatif)					
DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire)		D. LAR CPI	25-1201		
ler décembre 2003 P. VIDON mandataire (CPI 92-1250)		1			

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les donπées vous concernant auprès de l'INP!.

FR 04 3030



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
\square IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.